

JP3185058

Biblio





















THERMOPLASTIC RESIN COMPOSITION

Patent Number:

JP3185058

Publication date:

1991-08-13

Inventor(s):

AKIYAMA YOSHIKUNI; others: 02

Applicant(s):

ASAHI CHEM IND CO LTD

Requested Patent:

JP3185058

Application Number: JP19890322605 19891214

Priority Number(s):

IPC Classification:

C08L71/12; C08K5/53; C08L23/00

EC Classification:

Equivalents:

Abstract

PURPOSE:To provide the subject composition composed of a specific resin component, a random copolymer of a vinyl aromatic compound and a conjugated diene compound, etc., having improved compatibility and excellent rigidity, heat-resistance, chemical resistance, etc., and useful as automobile parts, etc.

CONSTITUTION:The objective composition can be produced by compounding 97-65wt.% of a resin component composed of (A) 5-95wt.% of a polyphenylene ether and (B) 95-5wt.% of a polyolefin with (C) 3-35wt.% of a random copolymer composed of a vinyl aromatic compound (preferably styrene) and a conjugated diene compound, having a number-average molecular weight of 5,000-1,000,000 and a molecular weight distribution of <=10 and containing 30-75wt.% of the vinyl aromatic compound or the hydrogenation product of the copolymer and, as necessary, adding various plasticizers, heat-stabilizers, etc. Preferably, the composition is further compounded with 0.2-5 pts.wt. (based on 100 pts.wt. of A+B+C) of 9,10-dihydro-9-oxa-10-phosphaphenanthrene which is a phosphorus compound to improve the color tone of the composition.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

® 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

平3-185058 ⑫ 公 開 特 許 公 報(A)

®Int. Cl. 5 C 08 L 71/12 C 08 K C 08 L //(C 08 L 5/53 23/00 9:06 15:00) 識別記号 LQP

庁内整理番号

何公開 平成3年(1991)8月13日

6917-4 J KFN LCU 7167-4 J 7107-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全8頁)

熱可塑性樹脂組成物 60発明の名称

> 20特 願 平1-322605

平1(1989)12月14日 22出 願

邦 萒 @発 明 秋 山 者 @発 明 者 水 螆 壑 岡山県倉敷市潮通3丁目13番1 旭化成工業株式会社内

神奈川県川崎市川崎区夜光1丁目3番1号 旭化成工業株

式会社内

郎 @発 明 者 服 部 媋 旭化成工業株式会社 岡山県倉敷市潮通3丁目13番1 旭化成工業株式会社内

大阪府大阪市北区堂島浜1丁目2番6号

日日 糸田 神事

1. 発明の名称

熱可塑性樹脂粗成物

2. 特許請求の範囲

頭

の出

1. (a) ポリフェニレンエーテル 5~95重量% (b) ポリオレフィン 95~ 5 世 章 % より成る樹脂成分 97~ 65 世 光 (c) ビニル芳香族化合物を30~15重量%含有する ビニル芳香族化合物 - 共役ジェン化合物ランダム 共重合体またはその水素添加物 3~35世最% から成ることを特徴とする熱可塑性樹脂組成物。

2. (a) ポリフェニレンエーテル 5~95重量% (い) ポリオレフィン 95~ 5 重量% より成る樹脂成分 ・ 97~65重量% (c) ピニル芳香族化合物を30~75重量%含有する ピニル芳香族化合物-共役ジェン化合物ランダム 3~35重量% 共重合体またはその水素添加物 (d) 9, 10-ジェドローターオキサー10-フ * スファフェナントレンを上記(a)~(c)成分の合 計 106重量 部 に 対 し て 0.2~ 5 重 量 部

から成ることを特徴とする無可塑性樹脂組成物。

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は、耐熱性、耐衝撃性、耐薬品性および 成形加工性に優れ、さらに色調が改善された難気 自動車分野などの各種成形材料の素 · 雷子分野。 材として利用できる熱可塑性樹脂組成物に関する ものである。

(従来の技術)

ポリフェニレンエーテルは透明性、機械的特性、 電気的特性、 耐熱性に優れ、 吸水性が低くかつ寸 法安定性に優れるものの、 溶融成形物が赤褐色を 示し色調が悪く、 また成形加工性や耐衝撃性に劣 る欠点を有するため、 ポリスチレン、 ハイインパ クトポリスチレジとプレンドすることにより成形 加工性や耐衝撃性の問題点を改良し、 例えば工業 部品、電気・電子部品、事務機器ハウジング、自 動車部品、精密部品などに広く利用されている。 しかしながら、 このポリフェニレンエーテルとハ

イインパクトポリスチレンからなる古典的なポリフェニレンエーテル樹脂組成物(米国特許第1383 415号明和 に開示されている)は、耐衝撃性が改されるものの、耐薬品性に劣る欠点を有している。

055号明細 および米国特許第4219673号明細 には、ポリフェニレンエーテルを水添ブロック共電合体およびポリオレフィンとブレンドすることによる耐衝 性の改良が記載されている。 そして米国特許第4184082号明細書およびヨーロッパ公開特許第115712号明細書ではポリフェニレンエーテルをポリオレフィンおよび水添ブロック共置合体とブレンドすることにより耐衝撃性を改良するという記載がなされている。

また、特開昭 63-113058号公報、特開昭 63-225642号公報、特開平 1.-986647号公報、特開平 1-204939公報および特開平 1-221444号公報には、ポリオレフィン樹脂とポリフェニレンエーテル樹脂からなる樹脂組成物の改質に特定の水添ブロック共動合体を配合し、耐薬品性、加工性に優れた樹脂組成物が提案されている。

一方、本出額人は、特別的 63-218748号公報、特別的 63-245453号公報 および特別的 64-40556号公報で特定のブロック共富合体をコンパティビライザーとしたポリフェニレンエーテルとポリオレフィ

ンからなる耐薬品性、 加工性に優れた樹脂組成物を提案した。

さらに、本出願人は、上記したポリフェニレンエーテル系規類組成物の溶散成形時の色調を改善する為に特別昭 59-98160号公報、特別昭 59-98161号公報で各種リン化合物を用いた色調に使れたポリフェニレンエーテル系樹脂組成物を提案した。

をしてさらに、本出願人は特公昭59-21775号公報においてポリフェニレンエーテルへスチレン系化合物をグラフトせしめたグラフト共重合体と 9.1 0 - ジヒドロー 9 - オキサー 1 0 フォスファフェナントレンから成る難燃性グラフト共重合体組成物を提案している。

[発明が解決しようとする課題]

しかしながら、 これらポリフェニレンエーテルとポリオレフィンをブレンドした樹脂組成物に関する先行技術は古典的なポリフェニレンエーテルとスチレン系樹脂とから構成される組成物)と比べ、 耐溶剤

性、耐衝撃性を改良する効果は認められるもものの、その性能は不十分であり、特に、実質的にポリフェニテルが 50 重量 % 以上かつポリオレフィンが 20 重量 % 以下で構成 される 樹脂組成物をこれらの 先行技術で作成 した 場合、 磨剝離現象が著しく起ったり、 また得られる 組成物 の色調も 先行技術では不十分であり 各種 工業素材として年本高度化しているブラスチックの要求性能に対応できていない問題点を残している。

本発明の目的は、上記した先行技術では進成ですなかったポリフェニレンエーテルとポリオレフィンの相溶性(層料解現象)を改度し、高度な水準の耐製品性を育するポリフェニレンエーテル系アロイを提供し、すらにはこれらの性能のほかに色調が改良されたポリフェニレンエーテル系アロイを提供することにある。

〔課題を解決するための手段〕

本発明は、このような現状に進み、ポリフェニレンエーテルそのものが有する基本特性を可能な 限り扱わずに、欠点である耐薬品性を改良すべく

特開平3-185058(3)

すなわち、水発明は、

1. (a) ポリフェニレンエーテル 5 ~ 9 5 重 量 %
(b) ポリオレフィン 95~ 5 重 量 %
より成る 樹脂成分 97~ 6 5 重 量 %
(c) ビニル 芳香族 化合物 を 30~ 7 5 重 量 % 含有 する

ビニル芳香族化合物 - 共役ジェン化合物ランダム 共量合体またはその水素添加物 3~15重量%から成ることを特徴とする熱可塑性樹脂組成物を 提供し、まらに、

 2. (a) ボリフェニレンエーチル
 5 ~ 95 重量 %

 (b) ボリオレフィン
 95~ 5 重量 %

 より成る樹脂成分
 97~ 65 重量 %

 (c) ビニル芳香族化合物を30~ 75 重量 % 含有するビニル芳香族化合物 - 共役 ジェン化合物 ランダム 共監合体またはその水素添加物
 3 ~ 35 重量 %

(d) 9, 10-ジヒドロー9-オキサー10-フォスファフェナントレンを上記(a)~(c)成分の合計100重量部に対して0.2~5重量部

から成ることを特徴とする無可塑性樹脂組成物を提供するものである。

以下、本発明に関して詳しく述べる。

本発明の(a)成分として用いるポリフェニレンェーテル(以下、 単にPPEと略記する)は、 結合単位:

る第一銅塩とアミンのコンブレックスを触媒として用い、例えば 2.6-キ シレノールを酸化量合することにより容易に製造でき、そのほかにも米国特許第 3306875号明細書、米国特許第 3257357号明細書、米国特許第 3257358号明細書、 米国特許第 3257358号明細書、 および特公昭 52-17880号公報、特開昭 50-51197号公報、特開昭 63-152628号公報等に記載された方法で容易に設造できる。

また、本発明の(a)成分として用いるPPEは、上記したPPEのほかに、接PPEとビニル芳香族化合物あるいは a. β-不飽和カルボン酸またはその誘導体とをラジカル発生剤の存在下、非存在下で溶験状態、溶解状態、スラリー状態で 80~350℃の湿度下で反応させることによって得られる分別PPEであってもよく、さらに上記したPPEとな変性PPEの任意の割合の混合物であってもかまわない。なかでも、特別四53-152628号公報に記まわない。なかでも、特別四53-152628号公報によりロマン構造付加させたPPEが行ましく用いる

n s.

また、この(a)成分のPPEとして、 さらに 9。 1 0 - ジヒドロー 9 - オキサー 1 0 - フォスファフェナントレンをPPE 100重量 即に対し 0.2~5重量部底加し溶融混錬処理したリン化合物処理PPEも供することができる。

解して得たり、 また日本ゴム協会誌 54,9.564、(1984)に記載の方法で、 ランダム共重合体をオゾン分解して得ることができる。

また、②の共量合体中に含まれる全ビニル芳香族化合物量を知る方法としては、ランダム共量合体の屈折率を求めたり、ビニル芳香族化合物に由来する吸光波長に設定(例えば、スチレンの場合は25(nm) した紫外吸光光度計を使用することにより容易に測定することができる。

このランダム共量合体を構成するピニル芳香族化合物としては、例えば、ステレン、α-メテルンチリン、サンスチレンのラ 5 から 1 種または 2 種以上が選択でき、中でもステレンが好ましい。また、共役ジェン化合物としては、例えば、ブクジェン、1、3 - ペンタジェン、2、3 - ジメチルー 1、3 - ペンタジェン、2、3 - ジメチルー 1、3 - ブクジェン等のラジェスイソプレンおよびこれらの組合せが好ましい。キレて、このランダム共量合体は、その共産合成

-ベンテン)、ポリプテン-1 等を挙げることができ、 これらは1 種のみならず2 種以上を併用すること ができる。

つぎに本発明で(c)成分として用いるランダム共 重合体は、 ビニル芳香族化合物と共役 ジェン化合 物をランダム共重合して得られる共 豊合体は、 ビニル 芳香族 化合物 る 共 豊合体は、 ビニル 方面量 %、 好ましくは \$5~10 重量 %、 好ましくは \$5~10 重量 % ならに 好ましくは 40~65 重量 % とこれ が の 電台 は なっ ク 電台 体 中 に 含まれる 共 重合 体 中 に 合って を で で で で で で で ない か で さ ない か で さ ない が 実 が の 共 重合 体 中 に 合った 変 で で で か で ま れ る 全 に ル 芳香族 化 合物 量 × 100 % 以 下 で ある。

なお、①の共重合体中に含まれるビニル芳香族 化合物の重合体ブロック量を知る方法としては、 例えば、L.M. KOLTHOFF, et al., J. Polya. Sci. 1, 42 9(1946)に記載の方法でランダム共重合体を酸化分

分である共役ジェン化合物の結合形態のミクロ構造を任意に選ぶことができ、例えば、ブタジェンの場合おいては、 1, 2 - ビニル結合が 5 ~ 60 %、好ましくは 8 ~ 45 % である。

上記の構造を育する本発明に供する(c)成分のランダム共電合体の数平均分子量は5,000~1,000,000、000、軒ましくは10,000~800,000、さらに軒ましくは30,000~500,000の範囲であり、分子量分布(量量平均分子量(M v)と数平均分子量(M n)との比(M v/M n))は10以下である。 さらに、 この(c)成分のランダム共量合体の分子構造は、 直鎖状、 分岐状、 放射状あるいはこれらの任意の組合せのいずれであってもよい。

これらのランダム共量合体の製造方法は特に限定されるものではなく、 上記した構造を有するものであれば、 ラジカル重合方法、 イオン量合方法等、 公知のものであればどのような製造方法であってもかまわない。

このようなランダム共重合体の一例として、 旭化 成工業等より「タフデン」、 「アサブレン」とい う商品名で市阪されているものがある。

そしてさらに本発明で供する(c)成分は、上記したランダム共重合体をさらに水素添加し、ランダム共重合体に含まれるオレフィン性二重結合の少なくとも50%以上、好ましくは80%以上、また芳香族性不飽和結合の25%以下が水素添加された水素添加物(以下、水添ランダム共重合体と略記)を用いることができる。

かかるランダム共産合体の水添方法としては、例えば、特公田42-8704号公報、特公田43-6836号公報、特公昭43-6836号公報、特公昭46-20814号公報、Journal of Polyaer Science, Part B Letters, Volume 11,427~434,(1973)、および特公昭63-5401号公報等に記載された方法により、不活性溶媒中で水素添加触媒等の存在下に水素添加することにより行なわれ、本発明の水添ランダム共産合体として得ることができるが、ここに挙げた方法に限定されるものではない。

つぎに、 本発明で(d)成分として用いられる 9, 1 0 - ジヒドロー 9 - オキサー 1 0 - フォスファ

確かに耐薬品性能を充分に満足するものの、ポリオレフィン自体の性能を反映し、耐熱性(荷重たわみ温度 : ASTN D648, 18.6Kgの荷重に準拠)の改善が望めず好ましくない。

 そして(c) 成分の配合量が、35重量%を越えると

 層制能現象は無くなるものの、 剛性と耐熱性のバランスが著しく悪化し好ましくない。 また、 5 重量%未満では、 得られる樹脂組成物に隠剥離現象が見られ好ましくない。

本発明は上記の(a)~(c)成分のほかに、 さらに(d)成分として(a)~(c)成分の合計100重量部に対して、 リン化合物の 9, 10 - ジヒドロー 9 - オキサー 10 - フォスファフェナントレンを 0.2~ 5 重量部を配合することができる。 かかるリン化合物が 0.2重量部未満の場合は、 得られる樹脂組成物の色調の改良が顕著でなく、 また 5 重量部を超えてもさらに色調の改良効果は望めない。

本発明の熱可塑性樹脂組成物は上記した(a)~ (c)および(a)~(d)成分を含んだ組成物であるが、 得られる組成物の性質(馴性と耐熱性のバランス、 フェナントレンは下記の構造を示すリン系化合物であり、 得られる本発明の熱可塑性樹脂粗成物の 色調を改善するための必須成分である。

本発明は、上記した(a)~(d)成分から成る熱可塑性樹脂組成物であり、各樹脂成分の配合量は、

(a) 成分 5~ 85 世 量 96

(b) 成分 95~5 重量%

(a)+(b)成分 97~65重量%に対して

(c)成分 3~15雷雷%

の中から選ぶことができる。

かかる(a)成分が、95重量%を越える場合は、耐 薬品性能の改良及び、加工性の改良が不十分であ り、得られる樹脂組成物に騒制離現象がみられ、 好ましくない。

また、 かかる (b) 成分が 95重量%を超える場合は、

本発明の無可塑性樹脂組成物は、程々の方法で製造することができる。例えば、単軸押出機、二十分のできる。例えば、単軸押出機、二分のでは、1000円の中から任意に選ぶことができる。

このようにして得られる本発明の熱可塑性樹脂 組成物は、従来より公知の種々の方法、例えば、 射出成形、押出成形(シート、フィルム)、中空成

特開平3-185058(6)

(発明の効果)

本発明の熱可便性制脂組成物は、ポリフェニレンエーテルとポリオレフィンのコンパティピライザーとして特定のランダム共重合体を用いている為、相溶性(層到離)が改良され、剛性(曲げ弾性取)と耐熱性のバランス性能に優れ、さらに耐薬品性に優れた樹脂組成物を提供する。

いて充分洗浄した後乾燥し、 液 黄白色粉末状の PPE (還元粘度 0.5%)を得た。 このポリマーを PPE ① とする。 きらに、 用いた 触媒費を変えたほかは PPE ② を得た方法と同じ方法で、 還元粘度 0.3%の PPE ② を得た。

ここで得たPPEのおよびPPEのをそれぞれ特別昭 63-152628号公報に記載された方法に輝挺し、 PPE 100重量部に対しスチレン 8重量部をブレンドした後、 290℃に設定した A・リト付き二軸押出機で溶験混煉し、 スチレンがPPE 末端にクロマン構造付加したPPEのおよびPPEのを移た。

(参考例2: ポリオレフィンの期間)

PO-O: アイソタクチックポリプロピレン

(E-1100; 旭化成工聚附製)

PO-②: 低密度ポリエチレン

(MI804: 旭化成工漿餅熨)

(参考例 3: ランダム共賃合体およびその水素原加物の調製)

RSB-Φ; スチレンおよびブクジェンをシクロ ヘキサン中でSec. - ブチルリチウム また、 本発明の樹脂組成物は、 上記の効果の他に、 特定のリン化合物を用いている為、 色調が優れた樹脂組成物を提供する。

(実施例)

本発明を実施例によってさらに詳細に説明するが、 これらの実施例により特に限定されるものではない

(参考例1: PPEの興製)

酸素吹込み口を反応器底部に有し、内部に冷却コイル、撹拌羽根を育するステンレス製反応器内部を窒素で充分置換した後、臭化第2 網53.6g、ジーローブテルアミン1110g、きらにトルエン20万、ローブタノール16万、メタノール475の混合治経に2、6ーキシレノール8.75kgを治解して反応器内部に酸素を吹込み続け、180分間重合をおこなった。なお、内温は30℃に維持するため、重合中冷却コイルに水を循環させた。重合終了後、折出したポリマーを達別し、メタノール/塩酸混合液を添加し、ポリマーの残容触媒を分解し、さらにメタノールを用

触媒を用いて近合し、 結合スチレン 近 2 3 %、 ブロック率 6 % の ランダム 共 型 合体を称 た。

- RSB-②: ランダム化剤としてテトラヒドロフランを用い、ステレンおよびブタジェンをシクロへキサン中でSec.ーブテルリチウム触媒を用いて重合し、 結合スチレン型 47%、ブロック車1. 2%のランダム共動合体を得た
- RSB-①: 市販のランダムスチレンーブタジェン共協合体(結合スチレン量 65%) (アサブレン 6500:日本エラストマー 明製)
- R S B 40; 市販のランダムスチレン~ブタジェン共重合体(結合スチレン量 85%) (ハイカー 2007; 日本ゼオン韓製)
- HRSB: 上記のRSB-①~④を特公昭63-5 101号公報に記載された方法に準拠し て水派反応を行い、それぞれ水添う ングム共動合体RSB-①~④を得

特開平3-185058(フ)

(参考例 4: 9, 10-ジヒドロ-9-オキサー 10-フォスファフェナントレンの関数)

H C A: (三光化学俯襞)

実施例1~12および比較例1~12

参考例で得たポリフェニレンエーテル、ポリオレフィン、ランダム共量合体、水添ランダム共置合体、水添ランダム共置合体、水添ランダム共整合体および9, 10-ジヒドロー9-オキサー10-フォスファフェナントレン(HCA)を表1 および数2 に示した組成で配合し、230℃~300℃に設定した58mmを同方向回転二軸押出機(25K-58; W&P 開製)で溶融混練し急冷した後切断し、ベレット状間脂組成物を得た。このペレットを用いて260℃~295℃に設定したスクリューインライン型射出成形機(FAS-50B;7rf+f開製)に供給し、金型温度100℃の条件でテストピースを成形した。このテストピースを用いてアインット衝撃強度(ASTM D-256; 23℃および−30℃)、荷貨たわみ温度(ASTM D648)および曲げ弾性率(ASTM D790)を各々の測定法

に堪じて副定した。

また、厚さ1/8インチのアイソット衝撃は終用テストピースを用いてベンゲルの1/4情円法(SPEジャーナル、667、1962)に切じた測定法で、 天 がら油をテストピースに並布し80℃の条件でクラック発生の臨界亜率(96)を測定した。

これらの結果より、本発明の範囲にある樹脂組成物は腫判離現象が無く、かつ耐熱性と剛性のバランスに優れ、さらに耐薬品性にも優れることが明らかになった。

(以下余白)

~

		実施例 1	実施例2	実施例 3	実施例4	實施例 5	實證例 6	実施例7	実施例 8	実施例 9	実施例10	實施例」;	異粒例12
¥0	PPED	8.5	-	-	4.5	-	-	85	-		45	-	_
	PPEØ	-	-	61	-	-	-	-	-	6.9	-	-	-
	PPEQ)	-	11	-	-	-	-	-	17	-	_	-	-
•	PPE©	-	-	-	-	35	2.5	~		-	-	35	15
	РО-Ф	-	-	-	4.5	4.5	60	-	-	-	4.5	4.5	60
	P 0 - 2	5	6		-	-	-	5	6	8	-		-
蚊	RSB-00	-	-	_	_	-	-	-	-	-	_	-	-
	R S B - Ø	-	,	-	_	-	15	-	-	-	-	-	-
	RSB-@	10	,	23	10	20	-	-	-	-	_		-
	R S B - 40	-	-	-	-	-	-	-	-				-
×	нкѕв-Ф	-	-	-	-	-	-	-	-	-		-	
	HRSB-Q	-	-	-	-	-	-	-	•	-			15
	IIRSD-Q	-	-	-	-	-	-	30	,	23	10	20	_
	ня s в – co	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	_
	H C A (重異都)	1	-	ţ	ž	2	2	ı	-	1	2	2	1
	唇動態の有無	無し	無し	無し	無し	無し	無し	無し	無し	無し	無し	XX L	無し
(3)	J(f**+)街黎強度 (Ng·cn/cn·/+f)	15	18	ŧ a	34	20	27	23	48	27	52	29	33
מנו	熱変形温度(*C) (18,6kg符型)	141	134	108	192	80	10	143	140	112	106	82	12
¥£:	曲げ弾性率 (Xg/ca*)	22,300	21,100	26.800	13, 900	12, 100	19, \$00	22,600	21,700	27, 100	14, 100	13.200	11,300
T.t.	耐天45抽性(#0℃) (臨界歪率:分)	0.4	0.5	0. 5	1.5以上	1.5以上	1. 8以上	0.5	0.7	0.7	1.5以上	1.5以上	1.5以上

2

		比較例1	比較例2	比权例S	比较男4	比较例 5	比较到 6	比较例7	比较到8	比较例9	比较例10	进校例 []	比较例12
Ð	РРЕФ	4.5	-	-	4.5	-	~	55	-	-	(5	-	-
	PPE®	-	_	69	-	-	-	-	-	69	-	-	-
	PPED	-	77	-	-	-	-	-	11	-	-	-	_
	PPE CO	-	-	_	-	35	25	-	-	-	-	35	25
	PO-00	-	-	-	45	43	60	-	~	-	45	45	60
	PO-0	5	8	8	-	-	-	5	8		-	-	-
蚊	R S D - D	t O	-	21	-	20	15	-	-	-	-	-	-
	RSB-Ø		-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
,	R S B - CD	-	-	-	-	-	-	_	-	-	-	-	-
_	RS 6 - 40	-	18	-	10	-	-	_	-	~	-	-	-
×	HRSB-D	_	-	-	-	-	-	10	-	11	-	20	J 5
	HRS8-2	_	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
	HRSB-OD	-	-	-	-	_	-	-	-	-	-	-	-
	HRS 8 - @	-		_				-	18	-	10	-	-
Ш	HCA(超量酚)	1		t	2	2	2	L	-	1	2	2	2
	庭制隊の召集	得り	有り	有り	₩ 9	有り	有り	有り	育り	育り	有り	有り	有り
物	7(1)**計街整強度 (fa+cm/cs+/+t)	27	12	71	7	27	11	21	14	26	1	24	29
177	熱変形型度(℃) (18、61g荷量)	126	114	122	73	67	65	123	117	121	12	5.6	65
te.	他げ弾性事 (Eg/cm³)	18,500	22,000	17, 300	12,400	11.900	10. 600	18, 100	21.700	16,800	11.700	11.800	10.700
iæ	耐天ぶら胎性(80℃) (臨界歪車:%)	0. 2	0. 1	0. Z	1.5以上	1.5以上	1.8以上	0. 2	0. 2	0.2	1.5以上	1.5以上	1.5以上

実施例13~17

実施例 8 の配合組成 100 重量部に対し、 きらに 9, 1 0 ージヒドロー 9 ーオキサー 1 0 ーフォスファフェナントレン (HCA)を 0.5 重量部 (実施例 13)、1 重量部 (実施例 14)、2 重量部 (実施例 15)、3.5 重量部 (実施例 16)、5 重量部 (実施例 17)を配合し、実施例 8 と同じ条件で溶融混練および射出成形しテストピースを得た。 実施例 8 のテストピース、ここで得たテストピースの色調変化を物体色測定用 到色色差計に てイエローインデックス (Y 1)の値として測定したところ、それぞれ 19(実施例 8)、24(実施例 13)、16(実施例 14)、15(実施例 15)、13 (実施例 16)、14(実施例 17)であった。

この結果より、 HCAを併用することにより色調が大幅に改良できることが明らかになった。

特許出願人 旭化成工業株式会社

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第3部門第3区分 【発行日】平成10年(1998)7月28日

【公開番号】特開平3-185058

【公開日】平成3年(1991)8月13日

【年通号数】公開特許公報3-1851

[出願番号]特願平1-322605

【国際特許分類第6版】

CO8L 71/12

C08K 5/53 KFN

LCU C08L 23/00

//(C08L 71/12 9:06

15:00)

[FI]

C08L 71/12 LQP

C08K 5/53 KFN

C08L 23/00 LCU

手 統 補 正 書

平成 8年12月 2日

特許庁長官 駁

1. 事件の表示

· 平成 1 特許顧第322805号

2. 補正をする者

事件との関係 特許出職人

大阪府大阪市北区堂島浜 1丁目 2番 6号

(003) 旭化成工樂株式会社 代表取締役 弓 倉 礼 一

(注)上記に関する書類送付等一切のご連絡は下記にお願い致します。

〒100 東京都千代田区有桑町 1丁目1番2号 旭化成工業株式会社 知的財産部

(電話 3507 7650)

3. 補正の対象

明細書の「発明の詳細な説明」の簡

(1) 明細書第11頁第12行の「もプロピレン」を「プロピレン」 と訂正する。

ИŁ